PCT

WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro

COMPL

144

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6:

C07K 16/28, A61K 39/395, G01N 33/577, 33/574

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 98/52975

A1

(43) Internationales
Veröffentlichungsdatum:

26. November 1998 (26.11.98)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/DE98/01409 (

(22) Internationales Anmeldedatum:

22. Mai 1998 (22.05.98)

(81) Bestimmungsstaaten: JP, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC,

NL, PT, SE).

(30) Prioritätsdaten:

197 21 700.1

23. Mai 1997 (23.05.97)

DE

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist; Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.

DEUTSCHES KREBSFÖRSCHUNGSZENTRUM STIFTUNG DES ÖFFENTLICHEN RECHTS [DE/DE]; Im Neuenheimer Feld 280, D-69120 Heidelberg (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): LITTLE, Melvyn [GB/DE]; Fritz-von-Briesen-Strasse 10, D-69151 Neckargemund (DE). KIPRIYANOV, Sergey [RU/DE]; Furtwänglerstrasse 3, D-69121 Heidelberg (DE). MOLDENHAUER, Gerhard [DE/DE]; Brückenstrasse 41, D-69120 Heidelberg (DE).

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US):

(74) Anwalt: HUBER, Bernard; Huber & Schüßler, Truderinger Strasse 246, D-81825 München (DE).

(54) Title: MUTATED OKT3 ANTIBODY

(54) Bezeichnung: MUTIERTER OKT3-ANTIKÖRPER

(57) Abstract

The invention relates to an H100A position point-mutated OKT3 antibody, and to a method for the production and use thereof.

(57) Zusammenfassung

Die vorliegende Erfindung betrifft einen durch eine Punktmutation an Position H100A mutierten OKT3-Antikörper, Verfahren zu seiner Herstellung sowie seine Verwendung.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
AT	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
ΑU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
ΑZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
BJ	Benin	IE	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
CA	Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko		Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neuseeland	zw	Zimbabwe
CM	Kamerun		Korea	PL	Polen		
CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CU	Kuba •	KZ	Kasachstan	RO	Rumänien		
CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DE	Deutschland	Li	Liechtenstein	SD	Sudan		
DK	Dänemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
EE	Estland	LR	Liberia	SG -	Singapur		

WO 98/52975 PCT/DE98/01409

Mutierter OKT3-Antikörper

Die vorliegende Erfindung betrifft einen durch eine Punktmutation an Position H100A mutierten OKT3-Antikörper, Verfahren zu seiner Herstellung sowie seine Verwendung.

5

10

15

20

25

30

OKT3 ist ein aus Maus stammender monoklonaler Antikörper vom IgG 2a-Typ, der ein Epitop einer ε-Untereinheit des menschlichen CD3-Komplexes erkennt (Kung et al., Science <u>206</u>, S. 347-349 (1979); Van Wauwe et al., J. Immunol. <u>124</u>, S. 2708-2713 (1980); Transy et al., Eur. J. Immunol. 19, S. 947-950 (1989)). Das Verfahren, den monoklonalen Antikörper aus dem entsprechenden Hybridom zu erhalten, ist in diesen Druckschriften im Detail beschrieben. Außerdem wurde die OKT3 produzierende Hybridomazellinie am 26. April 1979 unter der ATCC-Nummer CRL 8001 bei der American Type Culture Collection, 12301 Parklawn Drive, Rockville, MD, 20852 von der Inhaberin des EP-Patents 0 018 795 hinterlegt. OKT3 wird seit langem benutzt, um eine T-Zellantwort zu unterdrücken und dadurch die Abstoßung von Transplantaten zu verhindern (Thistlethwaite et al., Transplantation 38, S. 695-701 (1984); Woodle et al., Transplantation 51, S. 1207-1212 (1991)). Andererseits kann durch OKT3 auch eine T-Zell-Aktivierung und Proliferation ausgelöst werden, die Effektorzellen anregt, was bei der adoptiven Krebs-Immuntherapie eingesetzt werden kann (Yannelly et al., J. Immunol. Meth. 1, S. 91-100 (1990)). OKT3 wurde sowohl alleine als auch als Komponente eines bispezifischen Antikörpers eingesetzt, um cytotoxische T-Lymphozyten gegen Tumorzellen oder Virus-infizierte Zellen zu richten (Nitta et al., Lancet 335, S. 368-376 (1990); Sanna et al., Bio/Technology 13, S. 1221-1224 (1995)). Außerdem sind auch humanisierte Versionen des OKT3monoklonalen Antikörpers, die in COS-Zellen exprimiert wurden, bekannt (Woodle et al., J. Immunol. 148, S. 2756-2763 (1992); Adair et al., Human. Antibod. Hybridomas, S. 41-47 (1994)). Bisher bestand aber das Problem, daß OKT3 keine ausreichende Stabilität aufweist und inbesondere sich nicht in bekannten WO 98/52975 PCT/DE98/01409

- 2 -

rekombinanten Expressionssystemen stabil und in genügender M nge exprimieren läßt.

Die Aufgabe der vorliegenden Erfindung bestand deshalb darin, OKT3 rekombinant zu exprimieren und einen Antikörper zu erhalten, der eine befriedigende Stabilität aufweist.

Die Aufgabe wird durch die Gegenstände der Patentansprüche gelöst.

Von den Erfindern wurde gefunden, daß durch Einbringen einer Punktmutation an Position H100A der Aminosäuresequenz von OKT3 die Stabilität um ein Vielfaches zunimmt. Diese Punktmutation betrifft den Austauch von Cystein gegen eine andere polare Aminosäure, bevorzugt Serin, in der Aminosäuresequenz von OKT3.

15

20

25

5

Zur Herstellung eines erfindungsgemäßen Antikörpers wird von mRNA aus frisch subklonierten Hybridomazellen von OKT3 ausgegangen. Die cDNA wird nach den dem Fachmann bekannten Methoden, die beispielsweise in Dübel et al., J. Immunol. Methods 175, S. 89-95 (1994) beschrieben wurden, hergestellt. Die für die variable Domäne der leichten Kette kodierende DNA kann mittels PCR unter Verwendung geeigneter Primer, z.B. mittels der Primer Bi5 and Bi8, die an den aminoterminalen Teil der konstanten Domäne der κ-Kette und die "Framework 1 (FR1)-Region der variablen Domäne der κ-Kette hybridisieren, hergestellt werden (Dübel et al., vgl. vorstehend). Für die Amplifikation der DNA, die für die variable Domäne der schweren Kette codiert, können beispielsweise der Primer Bi4, der an den aminoterminalen Teil der konstanten Domäne 1 der γ-Kette hybridisiert (Dübel et al., vgl. vorstehend) und der Primer Bi3f, der an die FR1-Region der schweren Kette hybridisiert (Gotter et al., Tumor Targeting 1, S. 107-114 (1995), verwendet werden.

30

Die amplifizierte DNA wird danach in einen für die Sequenzierung und für "sitespecific mutagenesis" geeigneten Vektor, wie er dem Fachmann bestens bekannt sind, inseriert. Beispielsweise kann der von der Firma Stratagene vertriebene Vektor pCR-Skript SK(+) verwendet werden. Mutationen werden in der von OKT3 stammenden v_H-Domäne durch gerichtete Mutagenese ("site specific mutagenesis") eingebracht. Die dafür notwendigen Bedingungen sind dem Fachmann bekannt, beispielsweise auch in Kunkel et al., Meth. Enzymol. 154, S. 367-382 (1987) beschrieben. Die Aminosäuresubstitution an der Position H100A von OKT3 (Austausch von Cystein) wird geeigneterweise unter Verwendung des Primers SK1 5'-GTAGTCAAGGCTGTAATGATCATC durchgeführt, falls ein Austausch gegen Serin an dieser Position ausgeführt werden soll.

10

15

20

5

Die so veränderte DNA kann danach in einen Vektor bzw. Expressionsvektor kloniert werden. Beispiele solcher sind dem Fachmann bekannt. Im Falle eines Expressionsvektors sind dies pGEMEX, pUC-Derivate oder pET3b. Für die Expression in Hefe sind z.B. pY100 und Ycpad 1 zu nennen, während für die Expression in tierischen Zellen z.B. pKCR, pEFBOS, cDM8 und pCEV4 anzugegeben sind. Für die Expression in Insektenzellen eignet sich besonders der Baculovirus-Expressionsvektor pAcSGHisNT-1. Die Expression in E. coli ist erfindungsgemäß bevorzugt, wofür vorzugsweise der in Fig.1 gezeigte Vektor pHOG21 (Kipriyanov et al., J. Immunol. Methods 196, S. 51-62 (1996) eingesetzt wird, worin das mutierte OKT3-Einzelketten(scFv)-Gen als Ncol/BamHl DNA-Fragment insertiert ist. Es kommt zur Expression eines an der Position 100 A (Kabat-Nummerierungssystem) mutierten einzelkettigen Antikörpers OKT3, der die in Fig. 2 gezeigte Sequenz aufweist.

25

Der Fachmann kennt geeignete Zellen, um eine in einem Expressionsvektor vorliegende DNA zu exprimieren. Beispiele solcher Zellen umfassen die E. coli-Stämme HB101, DH1, x1776, JM101, JM109, Bl21 und SG 13009, den Hefestamm Saccharomyces cerevisiae und die tierischen Zellen 3T3, FM3A, CHO, COS, Vero und Hela sowie die Insektenzellen sf9. Bevorzugt ist die Verwendung der von der Firma Stratagene vertriebenen XL1-Blue E. coli-Zellen.

30

Der Fachmann weiß, in welcher Weise eine DNA in einen Expressionsvektor

5

10

15

20

inseriert werden muß. Ihm ist auch bekannt, daß diese DNA in Verbindung mit einer für ein anderes Protein bzw. Peptid kodierenden inseriert werden kann, so daß die DNA in Form eines Fusionsproteins exprimiert werden kann, beispielsweise in Form eines His-Fusionsproteins. Die dafür notwendige Information ist im vorzugsweise verwendeten Plasmid pHOG21 enthalten. Weiter kann die mutierte Form von OKT3 in Form eines bispezifischen Antikörpers, z.B. in Verbindung mit einem Antikörper gegen menschlichen CD19-Komplex vorliegen. Die Sequenz eines solchen bispezischen Antikörpers ist in Fig. 3 gezeigt.

Erfindungsgemäße Antikörper zeichnen sich dadurch aus, daß sie mittels rekombinanter Methoden in ausreichender Menge hergestellt werden können und eine im Vergleich zum unmutierten monoklonalen Antikörper OKT3 größere Stabilität aufweist. Diese äußert sich beispielsweise darin, daß der mutierte Antikörper auch noch nach einem Monat Lagerung bei 4°C in PBS kaum von seiner ursprünglichen Bindungsaffinität eingebüßt hat, wohingegen OKT3 unter diesen Bedingungen bereits deutlich an Bindungsaffinität verloren hat (46%). Außerdem hat der erfindungsgemäße Antikörper den Vorteil, daß er als Einzelkettenantikörper (scFv) eine schnellere Blut-Clearance und eine bessere Tumorpenetration aufweist. Weiter sind ScFv's sehr nützliche Moleküle, um Arzneistoffe, Toxine oder Radionuklide an Tumorstellen zu bringen, was in der Tumordiagnostik undtherapie wichtig ist.

Die vorliegende Erfindung wird weiter anhand der Figuren beschrieben.

25 Fig. 1: Plasmid pHOG21

wobei die verwendeten Abkürzungen folgende Bedeutungen haben:

Ap^R:

Ampicillin-Resistenzgen

c-myc:

Sequenz codierend für ein Epitop, das durch

den monoklonalen Antikörper 9E10 (Cambridge

Research Biochemicals, Cambridge, Großbritan-

nien) erkannt wird

ColE1:

Ursprung der DNA-Replikation

30

PCT/DE98/01409

5

10

20

25

30

- 5 -

fl IG: Intergene Region des f1-Phagen

His₆: Sequenz codierend für 6 Histidinreste

linker: Sequenz codierend für 17 Aminosäuren, die die

v_H- und v_I-Domäne verbindet

pelB: Signalpeptidsequenz für bakterielle Pektatlyase

P/O: Wildtyp-Lac-Promotor/Operator

Fig. 2: Nukleotid- und abgeleitete Aminosäuresequenz des mutierten

OKT3-Einzelkettenantikörpers

Fig. 3: Bispezifischer Antikörper zusammengesetzt aus mutiertem OKT3 und anti-CD19

Die Erfindung wird weiter anhand des Beispiels erläutert.

BEISPIEL 1: Herstellung eines erfindungsgemäßen Antikörpers

Die Isoloation von mRNA aus frisch subklonierten Hybridomazellen von OKT3 und die cDNA-Synthese wurde, wie in "Dübel et al., J. Immunol. Methods 175, S. 89-95 (1994)" beschrieben durchgeführt. Die für die variable Domäne der leichten Kette kodierende DNA wurde mittels PCR unter Verwendung der Primer Bi5 and Bi8, die an den aminoterminalen Teil der konstanten Domäne der κ -Kette und die "Framework 1 (FR1)-Region der variablen Domäne der κ -Kette hybridisieren, hergestellt (Dübel et al., vgl. vorstehend). Für die Amplifikation der DNA, die für die variable Domäne der schweren Kette codiert, wurde der Primer Bi4, der an den aminoterminalen Teil der konstanten Domäne 1 der γ -Kette hybridisiert (Dübel et al., vgl. vorstehend) und der Primer Bi3f, der an die FR1-Region der schweren Kette hybridisiert (Gotter et al., Tumor Targeting 1, S. 107-114 (1995), verwendet. Das 50 μ l Reaktionsgemisch enthielt 10 pmol jedes Primers und 50 ng Hybridoma cDNA, 100 μ M jedes der dNTPs, 1x Vent-Puffer (Boehringer Mannheim), 5 μ g BSA und 1 U Vent DNA-Polymerase. Es wurden 30 Zyklen

WO 98/52975 PCT/DE98/01409

- 6 -

je 1 Minute bei 95°C, 1 Min. bei 55°C und 2 Minuten bei 75°C in einem PCR-Thermozykler durchgeführt. Die amplifizierte DNA wurde mit einem QIA-quick PCR-Reiningungskit (Qiagen, Hilden) gereinigt.

Die amplifizierte DNA wurde danach in den von der Firma Stratagene vertriebenen Vektor pCR-Skript SK(+), der mit dem Restriktionsenzym Srfl geschnitten worden war, "blunt-end" ligiert. Mutationen wurden in der von OKT3 stammenden v_H-Domäne durch gerichtete Mutagenese ("site specific mutagenesis") eingebracht (Kunkel et al., Meth. Enzymol. <u>154</u>, S. 367-382 (1987)). Die Aminosäuresubstitution an der Position H100A von OKT3 (Austausch von Cystein gegen Serin) wurde unter Verwendung des Primers SK1 5'-GTAGT-CAAGGCTGTAATGATCATC durchgeführt.

5

10

15

20

25

30

Für die Expression der erhaltenen mutierten DNA wurde der in Fig.1 gezeigte Vektor pHOG21 (Kipriyanov et al., J. Immunol. Methods 196, S. 51-62 (1996) eingesetzt, worin das mutierte OKT3-Einzelketten(scFv)-Gen als Ncol/BamHI DNA-Fragment inseriert ist. XL1-Blue E. coli-Zellen (Stratagene) wurden mit diesem Expressionsvektor transformiert und über Nacht in 2xYT-Medium mit 50 μ g/ml Ampicillin und 100 mM Glucose (2xYT_{GA}) bei 37°C wachsengelassen. Verdünnungen (1:50) der Übernachtkulturen in 2xYT_{GA} wurden bei 37°C unter Schütteln bei 37°C wachsengelassen. Sobald die Kulturen OD₆₀₀ = 0,8 erreichten, wurden die Bakterien durch Zentrifugation bei 1500 g für 10 Minuten and 20°C pelletiert und im gleichen Volumen frischem 2xYT-Medium enthaltend 50µg/ml Ampicillin und 0,4 M Sucrose resuspendiert. Es wurde IPTG auf eine Endkonzentration von 0,1 mM zugesetzt und das Wachstum bei Raumtemperatur für 20 Std. fortgesetzt. Die Zellen wurden durch Zentrifugation bei 5000g für 10 Minuten und 4°C geerntet. Der Kulturüberstand wurde auf Eis aufbewahrt. Um lösliche periplasmatische Proteine zu isolieren, wurden die pelletierten Bakterien in eiskaltem 50 mM Tris-HCl, 20% Sucrose, 1 mM EDTA, pH 8,0 (5% des Ursprungsvolumens) aufgenommen. Nach einer Stunde Inkubation auf Eis mit gelegentlichem Rühren wurden Spheroplasten bei 30000 g für 30 Minuten und 4°C abzentrifugiert, wobei der lösliche periplasmatische Extrakt als Überstand und die Spheroplasten plus unlösliches periplasmatisches Material als Pellet anfielen. Der vorstehend auf Eis aufbewahrte Kulturüberstand und der lösliche periplasmatische Extrakt wurden kombiniert und durch eine zusätzliche Zentrifugation (30000 g, 4°C, 40 Min.) geklärt. Nach Filtrationen durch Glasfilter mit einer Porengröße von 10-16 μ m und dann 0,2 μ m wurde das Volumen 10-fach durch Konzentration mit Amicon YM10 Membranen (Amicon, Witten). Der konzentrierte Überstand wurde durch Zentrifugation geklärt und gegen 50 mM Tris-HCl, 1 M NaCl, pH 7,0 bei 4°C dialysiert. Immobilisierte Metall-Affinitätschromatografie (IMAC) wurde bei 4°C unter Verwendung einer 5 ml Säule von chelatisierender Sepharose (Pharmacia) beladen mit Ni²⁺ und equilibriert mit 50 mM Tris-HCl, 1 M NaCl, pH 7,0 (Startpuffer) durchgeführt. Auf der Säule adsorbiertes Material wurde mit 50 mM Tris-HCl, 1 M NaCl, 250 mM Imidazol, pH 7,0 eluiert. Nach Pufferwechsel zu 50 mM MES, pH 6,0 wurde das Protein weiter auf einer Mono S Ionenaustauschsäule (Pharmacia) gereinigt. Der erfindungsgemäße gereinigte scFv-Antikörper wurde in PBS (15 mM Natriumphosphat, 0,15 M NaCl, pH 7,4) dialysiert. Für einen längere Aufbewahrung wurde der Antikörper in Anwesenheit von BSA (Endkonzentration 10 mg/ml) eingefroren und bei -80°C gelagert.

15

5

10

PCT/DE98/01409

Patentansprüche

5

 Monoklonaler Antikörper gekennzeichnet durch einen Austausch von Cystein gegen eine andere polare Aminosäure an Position H100A des unter der Bezeichnung bekannten Antikörpers OKT3.

10

- 2) Monoklonaler Antikörper, dadurch gekennzeichnet, daß die polare Aminosäure Serin ist.
- Monoklonaler Antikörper nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß dieser die in Fig. 2 angegebene Sequenz aufweist.

15

4) Verfahren zur Herstellung des monoklonaler Antikörpers nach einem der Ansprüche 1 bis 3 gekennzeichnet durch die folgenden Schritte:

20

a) Gewinnen von mRNA aus frisch subklonierten Hybridomazellen von OKT3 und Umschreibung zu cDNA

 Amplifikation der für die variablen Domänen der leichten und schweren Kette kodierenden DNA mittels PCR unter Verwendung geeigneter Primer,

25

 Klonierung der unter b) erhaltenen DNA in einen zur gerichteten Mutagenese geeigneten Vektor sowie Einführung der gewünschten Mutation unter Verwendung geeigneter Primer,

30

d) Insertion der unter c) erhaltenen mutierten DNA in einem Expressionsvektor und Expression in einem geeigneten Expressionssystem.

PCT/DE98/01409

15

- 5) Verfahren nach Anspruch 4, wobei die in Schritt b) verwendeten Primer Bi5, Bi8, Bi4 und Bi3f sind.
- 6) Verfahren nach Anspruch 4 oder 5, wobei der in Schritt c) verwendete
 5 Vektor pCR-Skript SK(+) ist.
 - 7) Verfahren nach einem der Ansprüche 4 bis 6, wobei in Schritt c) der Primer SK1 5'-GTAGTCAAGGCTGTAATGATCATC verwendet wird.
- 10 8) Verfahren nach einem der Ansprüche 4 bis 7, wobei der in Schritt d) verwendete Expressionsvektor pHOG21 ist.
 - 9) Verfahren nach einem der Ansprüche 4 bis 8, wobei die Expression in XL1-Blue E. coli-Zellen erfolgt.
 - 10) Verwendung des monoklonalen Antikörpers nach einem der Ansprüche 1 bis 3 zur Verminderung oder Ausschaltung einer Transplantatabstoßung durch einen Organtransplantatempfänger.
- 20 11) Verwendung des monoklonalen Antikörpers nach einem der Ansprüche 1 bis 3 in der Tumordiagnostik oder -therapie.

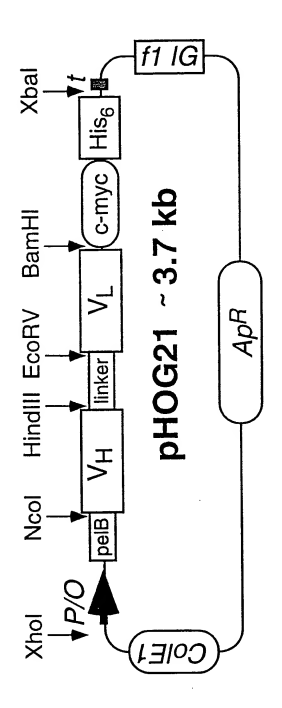


Fig. 1

```
EcoRI
              RRS
                          PelB leader
131 GAATTCATTAAAGAGGAGAAATTAACCATGAAATACCTATTGCCTACGGCAGCCGCTGGCT
                         1 M K Y L L P T A A A G
                                      PstI
                        Ncol
                                    Pvull
                                           VH anti-CD3
192 TGCTGCTGCCAGCTCAGCCGGCCATGGCGCAGGTGCAGCTGCAGCAGTCTGGGGCTGAA
 12 L L L A A Q P A M A Q V Q L O O S G A E
                 Frame-H1
254 CTGGCAAGACCTGGGGCCTCAGTGAAGATGTCCTGCAAGGCTTCTGGCTACACCTTTACTAG
 33 LARPGASVKMSCKASGYTFTR
        CDR-H1
                               Frame-H2
316 GTACACGATGCACTGGGTAAAACAGAGGCCTGGACAGGGTCTGGAATGGATTGGATACA
 53 Y T M H W V K Q R P G Q G L E W I G Y
                  CDR-H2
375 TTAATCCTAGCCGTGGTTATACTAATTACAATCAGAAGTTCAAGGACAAGCCCA
 73 I N P S R G Y T N Y N Q K F K D K A
           Frame-H3
429 CATTGACTACAGACAAATCCTCCAGCACAGCCTACATGCAACTGAGCAGCCTGACATCTGAG
 91 T L T T D K S S S T A Y M Q L S S L T S E
                                      CDR-H3
491 GACTCTGCAGTCTATTACTGTGCAAGATATTATGATGATCATTACAGCCTTGACTAC
112 D S A V Y Y C A R Y Y D D H Y S L D Y
           Frame-H4
                                  CH1
                                            HindIII
                                                   Yol linker
548 TGGGGCCAAGGCACCACTCTCACAGTCTCCTCAGCCAAAACAACACCCAAGCTTGAAGAAGG
131 W G Q G T T L T V S S A K T T P K L E E G
                      E∞RV
                      VL anti-CD3
                Mlul
610 TGAATTTTCAGAAGCACGCGTAGATATCGTGCTCACTCAGTCTCCAGCAATCATGTCTGCAT
151 E F S E A R V D I V L T Q S P A I M S A
                         Pstl
                                        CDR-L1
672 CTCCAGGGGAGAAGGTCACCATGACCTGCAGTGCCAGCTCAAGTGTAAGTTACATGA
172 S P G E K V T M T C S A S S S V S Y M
           Frame-L2
                                                 CDR-L2
729 ACTGGTACCAGCAGAAGTCAGGCACCTCCCCCAAAAGATGGATTTATGACACATCCAAA
191 N W Y O O K S G T S P K R W I Y D T S
                                   Frame-L3
788 CTGGCTTCTGGAGTCCCTGCTCACTTCAGGGGCAGTGGGTCTGGGACCTCTTACTCTCTC
211 L A S G V P A H F R G S G S G T S Y S L
                                                  CDR-L3
848 ACAATCAGCGGCATGGAGGCTGAAGATGCTGCCACTTATTACTGCCAGCAGTGGAGTAG
231 TISGMEAEDAATYYCQQWSS
                        Frame-L4
907 TAACCCATTCACGTTCGGCTCGGGGACAAAGTTGGAAATAAACCGGGCTGATACTGCACC
250 N. P. F. T. F. G. S. G. T. K. L. E. I. N. R. A. D. T. A. P.
       BamHI c-myc epitope
                                             His6 tail
967 <u>AACT</u>GGATCCGAACAAAAGCTGATCTCAGAAGAAGACCTAAACTCACATCACCATCACCATC
270 TGSEQKLISEEDLNSHHHHH
        Xbal
1029 ACTAATCTAGA
291≯H •
```

	EcoF	31			RBS				Pe	IB le	ade	er										
1	GAAT	TCAT	TAA	A <u>GA</u>	GGA	<u>G</u> AA?	ATTA	ACC	ra:	'GA	AT.	ACC	TA?	ITG	CCI	'AC	GC2	AGC	CGC"	rggc	TTC	CTG
								1	M	I F	ζ,	Y	L	L	P	\mathbf{T}	Α	Α	Α	G	L	L
						No				٧H								me-l				
	CTGC														`AG		'GGG			CTG	GCA.	AGAC
141	L	L A	A A	. Q	P	Α	M	A	Q	V	Ç)]	_	Q	Q	S	G		E	L	Α	R
124	amac		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		330				3.0	~~m	man	100	~~~	~ ~					CDR			
	CTGG																					
301	P. G	i A	5	V				_	K	Α	5	G	Y	. J	. 1	t '	T	-	Y	_	M	H
100	CTGG	ל ענוניטיבי	\	יאכיא		rame		ccc	יחיר	ጣረረ	א אח	~~	אידי ע	vci	ma	C A	mmz		CDR		100	maa
	V W														Т.ч	_	I I	N	P P	AGC S	R	
5,,	**	v	10	Ž	10		ע כ	_	,	ם	ב	44	_	G	1		Τ.		me-l	_	А	G
261	TTA!	TACI	'AA'	ГTА	CAA	TCA	GAA	GТ	тc	AAC	GA	CA	AGG	CC/	ACA'	יאויין	ACT				ጥረ	TYYYA
78)		Т	N	Y					F	K		_		A		L	Т	T	D	K	s	S
323	GCAC	AGCC	TAC			_												_	_		-	_
	SI		Y				S :						D						Y			R Y
			CDF	R-H3								Fr	ame	e-H	1							
390	TTA	rga i	'GA'	rca'	TTA	CAG	CCT	TG	AC	TAC	TG	GGC	CC.	AAG	GCA	CC	ACT	CTC	ACA	STCI	CCI	CAG
121	Y	D	D	Н	Y	S	L		D	Y	W	G	; (Q	G	${f T}$	${f T}$	L	\mathbf{T}	V	S	S
	CH					Lin															me-	
	CCAA							GG						ACC			TCC	AGC	TTC	TTT	GGC'	IGTG
142	A K	T	\mathbf{T}	P	K	L	G	G		D	Ι	L	L	\mathbf{T}	Q	\mathbf{T}	_		S	L	A	V
F10				~- ~		~~ ~~				~								CDF				
	TCTC																					
104	S	ь (:	; Q	R	A	Т						A	S	Q		S	V	D	Y	D	G	D
579	TAG'	ייעיי	imm)	233	~ 77	מייב		Frai			ልርር	באכי	۸۵۲	יראנ	~~~	מממ	CTC	, -	יאיזימי	ጥልጥ	ር አ ጥ	CC A
	- <u> </u>		L				Q													Y	D	
101	CDR-		ב	14	•••	. *	×			me-l		,	Z.	-	-	11		IJ	_	-	ט	Α
643	TCC		TAC	TT	TCT	GGG	ATCC					TAG	TGO	3CA	GTG	GGT	rcT(GG!	CAC	ACT	TCA	CCC
	s		L	V	S	•	I									G	s	G	T		F	T
																	(CDR	-L3			
707	TCAA	CATO	CAT	CCT	GTG	GAGA	AGG'	rgg	ľΑ	GCT	GCA	ACC	TA'	TCA	CTO	GTC	AGO	CAA	AGI	'AC'	rga	<u>GGA</u>
227	LN	I	H	P	V	E	K V	J	D	Α	Α	T	Y	E	I (7	Q	Q	S	${f T}$	E	D
		F	ram	e-L4	ļ.									C ka	appa	3		No	ti			
	TCCC																					
248	P	W	T	F	G (3 (T	K		L	E	I	K	R				A	. A	A	G	S
		c-myc														s6						gill
	GAA																				A.A A	GAT
	E	Q	K	L	Ι	S	E	E		D	L	N	S	H	I	H	H	H :	H :	H	•	
899	\mathbf{CT}																					

Fig. 3

	Bgl					RBS					Вю											
1	AGA	TC!	TAT.	raa?	<u> IGAC</u>	GAC	AAA	XI'IX														
											K			L	P	Т	A	A		A	_	L
~-				~~~	2000	77.00		Ncc					ant			13 ~		~~~	~~	ma 2		ame-H1
	TGC																					
13	Ъ.	L	L	A	A	Q	P	A	M	A	Q	V	Q	L	Q	Q	S	G	A	. F	_	. V
400				~~~	~ ~ m <	~~ ~~			nmm/	~~m	~~~		3000/C	·	TOTAL N	ma	~ » m	T-C 3	~~	- ~		R-H1
129																						
34	F	()	2 (G 5		_	7 I		Ι :	5 '	C 1	. 1	A 5	, (3 Y		A 1	F	S	S	Y	W
100	<i>~</i> ~ .		- ~	T-C-C-1		Fran			~~~	~~ >	C	\sim cm	~17877	~ ~ ~ ~ ~	מיריז	· mm	~~~	<i>(</i> 13)	~ ~ :	mm	B00	CCT
											Q Q				W	I.	G			<u> </u>	W	P
55	ſ	Ν	N	W	-	K	Q	R	P	G	Q	G	יד	E	VV	Τ.	G	Q		Τ.	VV	P
253	~~.				DR-		3 B C	7 err 70	C 3 7		 C	3.0	nm.c	3 3 C	200	ת ה נח	אכיכ	ירא	~~~	~117~	אריים	CCA
	. G	AGA T			D	<u>т</u>	AAC N		CAA N		GA.	K.			G					L		A
/0/	G			_	U	T	IA	1	1,	•	G	IC	T.	10	G	1		1.	ı	ц	-	A
310	CAC		me-		<u> </u>	~n ~7	\cc	אַיִּדִייי ⁄	~ አጥየ	3C 3	ልሮጥ	$^{\sim}$	ገልርር	تىلىپ	עכרצ	\m\~	ΤΥΞΔι	രവ	رئب	ייזי	ברכים	تسكست
	D		S	S	S	T	A	Y					S	L	A	s	E			S	A	
330	ט	E.	S	ی	J	_	Λ	-	1.1	Ž	ב		DR.			٥						V
374	חייוע	مالك	יייי	3	ACA	יכפ	GAC	BAC	TAC	:GA	CGG			_	ית איני	TT?	CT	ΑТ	GC	TA'	rgg	АСТ
116		F	C	A	R	R	E	T			T	V	G	R	Y			Y	A			D
110.	-	•		**		Fran			_	-	_	•		CH1	_			_	L	ink	er	_
431	ÀΟ	TYC	CCM	ממיי		-			יאריר	יכיזיר	יחיריר	ጥግል			ACA	מרמ	CCC	'AA				GGT
									~ ~ ~ ~	\sim 1 \sim	-1											
	_							V	Т	V	S	S	A		T	T	p	K		L	G	G
135	_	W	G	Q	G	Т						S		K								
	<u>Y.</u>	W VL	G ar	Q nti-C	G D3	Т	S	V	Т	V	S	S Fra	A me-	K L1	T	T	P	K		L	G	G
135	GAT	W VL	G ar CGT	Q nti-C GCT	G D3	Т	S STC:	V	T AGC	V TAA	S CAT	S Fra GTC	A me-	K L1	T	T	P GGA	K GAA	.GG	L	G	G
135) 493 156)	GAT	W VL TAT	G ar CGT V	Q nti-C GCT L	G CAC T CD	T ICA Q R-L1	S STC S	V ICC P	T AGC A	V AAT I	S CAT M	S Fra GTC' S	A Ime- IGCA A	K L1 ATC: S	T P	T AGG G	P GGA E	K GAA K	.GG	L TCZ V Fra	G ACCA T me-	G ATGA M L2
135)	GAT	W VL TAT	G ar CGT V	Q nti-C GCT L	G CAC T CD	T ICA Q R-L1	S STC S	V ICC P	T AGC A	V AAT I AG 1	S CAT M	S Fra GTC S	A Ime- IGCZ A	K L1 ATC: S	T P	T AGG G	P GGA E	K GAA K	.GG	L TC! V Fra	G ACCA T me-	G ATGA M L2
135) 493 156)	GAT D CCT	W VL TAT	G ar CGT V	Q nti-C GCT L	G CAC T CD	T ICAC Q R-L1 CTC	S GTC: S	V ICC P	T AGC A	V AAT I	S CAT M	S Fra GTC' S	A Ime- IGCZ A	K L1 ATC: S	T P	T AGG G ACC	P GGA E AGC	K GAA K AGA	.GG	L TCZ V Fra	G ACCA T me-	G ATGA M L2 CACC
493 156 557 177	GAT D CCT	W VL PATO I GC; C	G ar CGT V AGT	Q nti-C GCT L 'GC'	G CAC T CD CAG	T CAC Q R-L1 <u>CTC</u>	S S S	V ICC P GT S	T AGC: A STA. V	V AAT I AG S C	S CAT M TTA Y DR-	S Fra GTC' S CAT M	A Ime- IGCA A GAA	K L1 ATC: S LCTO	T P GGT1	T AGG G ACC Y	P GGA E AGC Q	K GAA K AGA Q	.GG .AG K	L TCA V Fra TCA S	G ACCI T me- AGGG G	G ATGA M L2 CACC T
135) 493 156) 557	GAT CCT TCC	W VL PATO I GC; C	G ar CGTV V AGT S	Q nti-C GCT L 'GC' A	G CAC T CD CAG S	T CAC Q R-L1 CTC	S S S S TTA	V ICC P GTG S	T AGC A V CAC	V AAT I AGT S CAT	S CAT M TTA Y DR-	S Fra GTC' S CAT M L2	A Ime- IGCA A GAA N	K L1 ATCT S ACTO I V	T P GGTM W N	T AGG G ACC (TGC	P GGA E AGC Q	K GAA K AGA Q ICC	GG LAG K	L TC! V Fra TC! S	G ACCA T me- AGGO G	G ATGA M L2 CACC T
493 156 557 177	GAT CCT TCC	W VL PATO I GC; C	G ar CGT V AGT S	Q nti-C GCT L 'GC' A	G CAC T CD CAG S	T CAC Q R-L1 CTC	S S S S TTA	V ICC P GTG S	T AGC A V CAC	V AAT I AG S C	S CAT M TTA Y DR-	S Fra GTC' S CAT M	A Ime- IGCA A GAA	K L1 ATC: S LCTO	T P GGT1	T AGG G ACC (TGC	P GGA E AGC Q	K GAA K AGA Q ICC	.GG .AG K	L TCA V Fra TCA S	G ACCI T me- AGGG G	G ATGA M L2 CACC T
493 156 557 177 616 197	GAT CCT TCC Fra	W VL PATO I CCC CCC P me-	G ar CGTC V AGT S CAA K	Q nti-O GCT L 'GC' A AAG. R	G CACT T CD CAG S ATGO	T CAC Q R-L1 CTC S GAT	S S S CAA CTA'	V P GTG S FGA	T AGC: A ETA V	V AAT I AGT S CAT	S CAT M TTA Y DR-	S Fra GTC' S CAT M L2 AAA K	A Ime- IGC! A B GA! N CTG	K L1 ATC: S LCTO I V GC: A	T P GGTM W N	T AGG ACC Y <u>T</u> G(P GGA E AGC Q GAGT	K GAA K AGA Q I'CC'	.GG .AG .K .CTV	L V Fra TC2 S GCT A	G ACCA T me- AGGO G CAC H	G ATGA M L2 CACC T TTC F
135) 493 156) 557 177) 616 197) 676	GAT CCT TCC Fra	W VL TATG I CCC P me-	G ar CGT V AGT S CAA K L3 CAG	Q nti-C GCT L 'GC' A AAG R	G CACT T CD CAG S ATGG	T CAC Q R-L1 CTC S SAT	S GTC: S CAA TTA: Y GAC	V ICC. P GTC S ICC. CTC	TACA	V AAT AGT S CAT CTC	CATOM MORE TO TAKE TAKE TAKE TAKE TAKE TAKE TAKE TAKE	S Fra GTC' S CAT M L2 AAA K	A IME- IGCA A GAA CTG L AATY	K L1 ATCT S LCTO I GCT A CAGG	T CCZ P GGTZ TTC S CGGG	T AGG G ACC I T G C AT	P GGA E AGC Q EAGT GGA	K GAA K AGA Q CCCC	GG AG K CTV P	L TTC: V Fra TTC: S GCT A	G ACCA T me- AGGG G CAC H GATG	G ATGA M L2 CACC T TTC F
493 156 557 177 616 197	GAT CCT TCC Fra	W VL TATG I CCC P me-	G ar CGT V AGT S CAA K L3 CAG	Q nti-C GCT L 'GC' A AAG R	G CACT T CD CAG S ATGG	T CAC Q R-L1 CTC S SAT	S GTC: S CAA TTA: Y GAC	V ICC. P GTC S D CTC	TAGC: AGC: V CAC TTAG	V AATT I AGT S CATT CTC	CATOM MORE TO TAKE TAKE TAKE TAKE TAKE TAKE TAKE TAKE	S Fra GTC' S CAT M L2 AAA K	A Ime- IGC! A B GA! N CTG	K L1 ATCT S LCTO I GCT A CAGG	T CCZ P GGTZ TTC S CGGG	T AGG G ACC I T G C AT	P GGAG AGC Q EAGT GGA	K GAA K AGA Q CCCC	.GG .AG K CTV P	L TCA V Fra TCA S CCT A GAAG	G ACCA T me- AGGG G CAC H CATC	G ATGA M L2 CACC T TTC F SCTG A
493 156 557 177 616 197 676 217	GAT CCT TCC Fra AGC	W VL PATO I CCCC P me- GGG G	G ar ar CGT(V V AGT S S CAA CAG S CAG S S CAG S S CAG S S	Q nti-C GCT L PGCC A AAG R TGG	GCACTAGATGG	T ICAG Q R-L1 CTC S GAT I IGGG G	S GTC S LAA Y GAC T	V ICC. P GTC S CTC S CD CTC CTC CCC CCC CCC CCC CCC CCC CCC	T AGCCA A V CAC TTA Y PR-LC	V AAT I AGT S CAT C CTC S 3	S CATTA M TTA Y COR. S TCT TCT	S Fra GTC' S CAT M L2 L2 LAAA K CAC	A IME- IGCZ A I CTG L AATC	K L1 S S LCTO I I A CAGO	T P GGTM S FTC S CGGG G	T AGG G ACC I T G C AT M	p GGAG E AGC Q AAGT GGA E	K GAA K AGA Q ICCO I	.GG .AG K CTV P	L TCA V Fra TCA S GCT A Fra Fra Fra	G ACCA T me- AGGG G CAC H SATG D me-I	G ATGA M L2 CACC T TTC F SCTG A _4
135) 493 156) 557 177) 616 197) 676 217) 740	GAT CCT TCC S Fra AGC	W VL TATC I CCCC P me- GGG GGGACT	G ar CGT V AGT S CAA K L3 CAG S TAT	Q nti-C GCTv L rGCv A AAG R TGGG G TAC	G CAC T CD CAG S ATGG W GTC S TGC TGC	T CTCAC Q R-L1 CTC S GAT I IGGG G CAG	S GTC: S CAA TTA: Y GAC T	V ICCO P GTC S CTC S CD GTG	T AGC. A STA. V CAC TTA Y OR-L::GAG	V AAT I AGT S CAT CTC S 3 GTA	S CAT M TTA Y CDR- CCCI S TTCT L	S Fragrand S S S S S S S S S S S S S S S S S S S	A .me- ITGCI A CTG L AAATY I	K L1 ATCT S ACTO ACTO A CAGCT	T TCCZ P GGTZ V TTC S CGGG G	T AGG G ACC Y TGX CAT M	P GGAGC E AGC Q GGA E GGA E CGC CGC CGC CGC CGC	K GAA K AGA Q CCC I GGC I GGC F	LGG LAG K CTV P TTG L	L TTCZ V Fra TTCZ S GCT A GAAG	G ACCA T me- AGGG G CAC H SATC D me- L ACA AGGG AGGG AGGG AGGG AGGG AGGG AGG	G ATGA M L2 CACC T TTC F SCTG A AAG
493 156 557 177 616 197 676 217	GAT CCT TCC S Fra AGC	W VL TATC I CCCC P me- GGG GGGACT	G ar CGT V AGT S CAA K L3 CAG S TAT	Q nti-C GCTv L rGCv A AAG R TGGG G TAC	G CAC T CD CAG S ATGG W GTC S TGC TGC	T TCAC Q R-L1 CTC S GATT I TGGG G CAG Q	S GTC: S TTA: Y GAC: T CA Q	V TCC: P GTC S CTC S CD GTC S CD GTC	T AGC. A STA. V CAC TTA Y OR-L::GAG	V AAT I AGT S CAT CTC S 3 GTA	S CAT M TTA Y CDR- CCCI S TTCT L	S Fragrand S S S S S S S S S S S S S S S S S S S	A .me- ITGCI A CTG L AAATY I	K L1 ATCT S ACTO ACTO A CAGCT	T TCCZ P GGTZ V TTC S CGGG G	T AGG G ACC Y TGX CAT M	P GGAGC E AGC Q GGA E GGA E CGC CGC CGC CGC CGC	K GAA K AGA Q CCC I GGC I GGC F	AGG AGG K CTV P TGG CGG	L TCZ V Fra TCZ S GCT A GAAG E Fra GGG	G ACCA T me- AGGC G CAC H SATC D me- ACA T	G ATGA M L2 CACC T TTC F GCTG A _4 AAG K
135) 493 156) 557 177) 616 197) 676 217) 740 238)	GAT CCT TCC Fra AGC A CCZ	W VL TATC I CCCC P me- SGG G ACT T	G ar CGT V AGT S CAA K L3 CAG S TAT	Q nti-C GCTV L GCCY A AAG R TGG G TTAC	G CAC T CD CAG S ATGG W GTC S TGGG	T TCAC Q R-L1 CTC S GAT IGGG G CAG Q C k	S GAA TTA: Y GAAC T GAAC Appear	V ICC. P GTC S CTC S CD GTG W	T AGC. A CAC TTA Y OR-LC	V AAT I AGT S CAT CTC S 3 GTA	S CAT M Y TTA Y CDR- CCA S TCT L GT S	S Fra GTC' S CATT M L2 LAAA K CACC T	A me- IGCA A CTG L AATY I CCA P	K L1 ATCT S ACTO A ACAGO S ATTO	T TCCF P GGTM S FTC S CGGG G CAC	T AGG G ACC T G CAT M I	p GGAGC AGC Q AGGA GGA E	K GAA K AGA Q PCCO F GGC F GGCT GGCT	AGG AGG K CTV P CGG S c-i	L TCZ V Fra TCZ S GCT A GAAG E Frai GGG G myco	G ACCA T me- AGGC G CAC H D me- AGATC D me- ACAC T epi	G ATGA M L2 CACC T TTC F GCTG A _4 AAG K itope
135) 493 156) 557 177) 616 197) 676 217) 740 238) 799	GAT CCT TCC S Fra AGC ACC A TTX	W VL PATO I POCCO P POCCO F ACT T	G ar CGT(V AGT S CAA. K L3 CAG S TAT Y	Q nti-C GCTV L GCGA A AAGA R TGGG G TAC' Y	G CAC T CD CAG S ATGC W GTC C C C C C C C C C C C C C C C C C C	T TCAC Q R-L1 CTC S GAT I CAG CAG Q CAG CAG GGC CAG GGC CAG CGC CGC	S GTCT S S CAA T GAC Q appa	V ICC. P GTC S CTC S CD GTG W A TAC	T AGCA V CAC TTA Y BR-L: GAC TGC	V AAT I AGI S CAT CTC S 3 GTA ACC	S CATTA Y CDR- CCC S TCT L GT S	S Fra GTC S S CAT M L2 K CAC T CAC N T TGG	A me- IGCA A CTGG L AAATY I CCA P	K L1 ATCT S LCTC A CAGC T A CAGC T F	T P GGT/ F F GGGG G G CAC T	T AGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGG	P GGA AGC Q GGA GGA E CGC T AGC AGC	K GAA K AGA Q CCC I GGC I GCC T GCC T CCC CTC CCC CCC CCC CCC CCC	GGG K CTV P CGG S 6-H	L TCA V Fra SCT A AAAA E Fra GGG G mycorca	G ACCA T me- AGGC G CAC H SATC D me-I ACA T epp	G ATGA M L2 CACC T TTC F GCTG A _4 AAG K itope GAA
135) 493 156) 557 177) 616 197) 676 217) 740 238)	GAT CCT TCC S Fra AGC ACC A TTX	W VL PATO I POCCO P POCCO F ACT T	G ar CGT(V AGT S CAA. K L3 CAG S TAT Y	Q nti-C GCTV L GCGA A AAGA R TGGG G TAC' Y	G CAC T CD CAG S ATGC W GTC C C C C C C C C C C C C C C C C C C	T TCAC Q R-L1 CTC S GAT I CAG CAG Q CAG CAG GGC CAG GGC CAG CGC CGC	S GTCT S S CAA T GAC Q appa	V TCC. P GTC S CTC CTC CD GTG W TAC TTAC	T AGC. A V CAC. TTA Y PR-L: GGA: TGC A	V AAT I AGT S CCAT CTC S 3 GTA S ACC	S CAT M Y TTA Y COR S TCT S TCT S TCT S TAAC	S Fra GTC S S CAT M L2 K CAC T CAC N T TGG	A .me- ITGC.F A CTG L AATY I CCCA P ATTCC	K L1 ATCT S ACTO A CAGO S CAGO F	T TCCF P GGTF N S CGGG G T ACF	T AGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGG	p GGAGC AGC Q AGGA GGA E	K GAA K AGA Q CCC I GGC I GCC T GCC T CCC CTC CCC CCC CCC CCC CCC	GGG K CTV P CGG S 6-H	L TCA V Fra SCT A AAAA E Fra GGG G mycorca	G ACCA T me- AGGC G CAC H D me- AGATC D me- ACAC T epi	G ATGA M L2 CACC T TTC F GCTG A _4 AAG K itope GAA
135) 493 156) 557 177) 616 197) 676 217) 740 238) 799 258)	GAT CCT TCC S Fra AGC A CCZ	W VL PATO I CCC P me- GGG G GGG T T EGGA	G ar CGT V AGT S CAA K L3 CAG S TAT Y AAT I	Q nti-C GCTv L GCCY A AAG R TGG G TAC Y AAAA	G CAC T CD CAG S ATGC S T GCC C C C C C C C C C C C C C C C C C	T TCAC Q R-L1 CTC S GAT IGGG G CAG Q C k GGCC A	S STC: S S S S S S S S S S S S S S S S S S S	V ICC. P GTC S CTC S CD GTG W ITAC TTAC	TAGCA A A STA A V CAAC Y CAAC Y CAAC Y CAAC Y CAAC Y CAAC A CAACAC A CAAC A CAA	V AAT I AGT S CAT CTC S 3 GTA S ACC tail	S CAT M Y TTA Y COR CC S TCT L GT S S AAC AAC T T T T T T T T T T T T T T T T	S Fra GTC' S CAT M L2 L2 LAAA K CAC T T GG G	A .me- IGCA A CTG L AATCC P ATCC	K L1 S S ACTO A CAGO S CAGO F CGA E (bal	T TCCF P GGTF S S CGGG G T ACF	T AGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGG	P GGA AGC Q GGA GGA E CGC T AGC AGC	K GAA K AGA Q CCC I GGC I GCC T GCC T CCC CTC CCC CCC CCC CCC CCC	GGG K CTV P CGG S 6-H	L TCA V Fra SCT A AAAA E Fra GGG G mycorca	G ACCA T me- AGGC G CAC H SATC D me-I ACA T epp	G ATGA M L2 CACC T TTC F GCTG A _4 AAG K itope GAA
135) 493 156) 557 177) 616 197) 676 217) 740 238) 799 258) 859	GAT CCT TCC S Fra AGC ACC A TTX	W VL FATO I GCC C C P me- GGG G ACT T GGA AG A	G ar CGTG V AGT S CAA L3 CAG S TAT Y AAAT	Q nti-C GCTv L GCCY A AAG R TGG G TAC Y AAAA	GCCGCACCACCACCACCACCACCACCACCACCACCACCAC	T TCAC Q R-L1 CTC S GAT I CAG CAG Q C k GGGC A	S STC: S SAA: TTA: Y GAC T CAN	V ICC. P GTC S CTC S CD GTG W A TAC TAC CACC	TAGCACO	V AAT I AGT S CAT CTC S 3 STA S ACC tail	S CAT M Y TTA Y COR CC S TCT L GT S S AAC AAC T T T T T T T T T T T T T T T T	S Fra GTC' S CAT M L2 LAA K CAC T T GG G CAC CAC CAC CAC CAC CAC CAC CAC CA	A Ime- IGCA A CTG L AATY CCCA P AATY S CTAAT	K L1 S S ACTO A CAGO S CAGO F CGA E (bal	T TCCF P GGTF S S CGGG G T ACF	T AGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGG	P GGA AGC Q GGA GGA E CGC T AGC AGC	K GAA K AGA Q CCC I GGC I GCC T GCC T CCC CTC CCC CCC CCC CCC CCC	GGG K CTV P CGG S 6-H	L TCA V Fra SCT A AAAA E Fra GGG G mycorca	G ACCA T me- AGGC G CAC H SATC D me-I ACA T epp	G ATGA M L2 CACC T TTC F GCTG A _4 AAG K itope GAA

Fig. 3 (Fortsetzung)

Inf .tional Application No PCT/DE 98/01409

A. CLASS	iFICATION OF SUBJECT MATTER C07K16/28 A61K39/395 G01N33/	/577 GO1N33/574
According t	o International Patent Classification (IPC) or to both national classifi	ication and IPC
	SEARCHED	
Minimum ax IPC 6	ocumentation searched (classification system followed by classifical ${\tt C07K}$	ation sympols)
Documenta	tion searched other than minimum documentation to the extent that $$	such documents are included in the fields searched
Electronic o	ata base consulted during the international search (name of data b	pase and, where practical, search terms used)
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category ·	Citation of document, with indication, where appropriate, of the re	elevant passages Relevant to claim No.
X	S. KIPRIYANOV ET AL.: "Two amin mutations in an anti-human CD3 single-chain Fv antibody fragmer affect the yield on bacterial sebut not the affinity." PROTEIN ENGINEERING, vol. 10, no. 4, April 1997, page XP002079905 Oxford, GB see the whole document	nt that ecretion
X Funti	ner documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed in annex.
'Special ca 'A' docume consid 'E' earlier of flung d 'L' docume which citation 'O' docume other r 'P' docume later th	tegones of cited documents: and defining the general state of the art which is not sered to be of particular relevance social methods and published on or after the international atterms which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publicationdate of another nor other special reason (as specialed) and referring to an oral disclosure, use, exhibition or	T" later document published after the international filling date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an enventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art. "&" document member of the same patent family Date of mailing of the international search report
Name and n	nating address of the ISA European Patert Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3018	Authorized efficer Noo1j, F

Int tional Application No
PCT/DE 98/01409

A S. KIPRIYANOV ET AL.: "Rapid detection of recombinant antibody fragments directed against cell-surface antigens by flow cytometry." JOURNAL OF IMMUNOLOGICAL METHODS, vol. 196, no. 1, 13 September 1996, pages 51-62, XP002079906 Amsterdam, NL cited in the application see "Material & Methods" A S. DÜPEL ET AL.: "Isolation of IgG antibody Fv-DNA from various mouse and rat hybridoma cell lines using the polymerase chain reaction with a simple set of primers." JOURNAL OF IMMUNOLOGICAL METHODS, vol. 175, no. 1, 30 September 1994, pages 89-95, XP002079907 Amsterdam, NL cited in the application see tables A W0 94 29350 A (THE GOVERNMENT OF THE U.S.A.) 22 December 1994 see table 8 see claims A W0 94 28027 A (ARCH DEVELOPMENT CORPORATION) 8 December 1994 see the whole document			PC1/DE 98/01409
A S. KIPRIYANOV ET AL.: "Rapid detection of recombinant antibody fragments directed against cell-surface antigens by flow cytometry." JOURNAL OF IMMUNOLOGICAL METHODS, vol. 196, no. 1, 13 September 1996, pages 51-62, XP002079906 Amsterdam, NL cited in the application see "Material & Methods" A S. DÜPEL ET AL.: "Isolation of IgG antibody Fv-DNA from various mouse and rat hybridoma cell lines using the polymerase chain reaction with a simple set of primers." JOURNAL OF IMMUNOLOGICAL METHODS, vol. 175, no. 1, 30 September 1994, pages 89-95, XP002079907 Amsterdam, NL cited in the application see tables A W0 94 29350 A (THE GOVERNMENT OF THE U.S.A.) 22 December 1994 see table 8 see claims A W0 94 28027 A (ARCH DEVELOPMENT CORPORATION) 8 December 1994 see the whole document D. KROON ET AL.: "Identification of sites of degradation in a therapeutic monoclonal antibody by peptide mapping." PHARMACEUTICAL RESEARCH, vol. 9, no. 11, November 1992, pages Stuttgart, Deutschland		·	
recombinant antibody fragments directed against cell-surface antigens by flow cytometry." JOURNAL OF IMMUNOLOGICAL METHODS, vol. 196, no. 1, 13 September 1996, pages 51-62, XP002079906 Amsterdam, NL cited in the application see "Material & Methods" A S. DÜPEL ET AL.: "Isolation of IgG antibody Fv-DNA from various mouse and rat hybridoma cell lines using the polymerase chain reaction with a simple set of primers." JOURNAL OF IMMUNOLOGICAL METHODS, vol. 175, no. 1, 30 September 1994, pages 89-95, XP002079907 Amsterdam, NL cited in the application see tables A W0 94 29350 A (THE GOVERNMENT OF THE U.S.A.) 22 December 1994 see table 8 see claims A W0 94 28027 A (ARCH DEVELOPMENT CORPORATION) 8 December 1994 see the whole document D. KROON ET AL.: "Identification of sites of degradation in a therapeutic monoclonal antibody by peptide mapping." PHARMACEUTICAL RESEARCH, vol. 9, no. 11, November 1992, pages 1386-1393, XP002079908 Stuttgart, Deutschland	Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
antibody Fv-DNA from various mouse and rat hybridoma cell lines using the polymerase chain reaction with a simple set of primers." JOURNAL OF IMMUNOLOGICAL METHODS, vol. 175, no. 1, 30 September 1994, pages 89-95, XP002079907 Amsterdam, NL cited in the application see tables A W0 94 29350 A (THE GOVERNMENT OF THE U.S.A.) 22 December 1994 see table 8 see claims A W0 94 28027 A (ARCH DEVELOPMENT CORPORATION) 8 December 1994 see the whole document A D. KROON ET AL.: "Identification of sites of degradation in a therapeutic monoclonal antibody by peptide mapping." PHARMACEUTICAL RESEARCH, vol. 9, no. 11, November 1992, pages 1386-1393, XP002079908 Stuttgart, Deutschland	A	recombinant antibody fragments directed against cell-surface antigens by flow cytometry." JOURNAL OF IMMUNOLOGICAL METHODS, vol. 196, no. 1, 13 September 1996, pages 51-62, XP002079906 Amsterdam, NL cited in the application	1-11
U.S.A.) 22 December 1994 see table 8 see claims A WO 94 28027 A (ARCH DEVELOPMENT CORPORATION) 8 December 1994 see the whole document D. KROON ET AL.: "Identification of sites of degradation in a therapeutic monoclonal antibody by peptide mapping." PHARMACEUTICAL RESEARCH, vol. 9, no. 11, November 1992, pages 1386-1393, XP002079908 Stuttgart, Deutschland	Α	antibody Fv-DNA from various mouse and rat hybridoma cell lines using the polymerase chain reaction with a simple set of primers." JOURNAL OF IMMUNOLOGICAL METHODS, vol. 175, no. 1, 30 September 1994, pages 89-95, XP002079907 Amsterdam, NL cited in the application	1-11
CORPORATION) 8 December 1994 see the whole document D. KROON ET AL.: "Identification of sites of degradation in a therapeutic monoclonal antibody by peptide mapping." PHARMACEUTICAL RESEARCH, vol. 9, no. 11, November 1992, pages 1386-1393, XP002079908 Stuttgart, Deutschland	A -	U.S.A.) 22 December 1994 see table 8	1-11
of degradation in a therapeutic monoclonal antibody by peptide mapping." PHARMACEUTICAL RESEARCH, vol. 9, no. 11, November 1992, pages 1386-1393, XP002079908 Stuttgart, Deutschland	A	CORPORATION) 8 December 1994	1-11
	A	of degradation in a therapeutic monoclonal antibody by peptide mapping." PHARMACEUTICAL RESEARCH, vol. 9, no. 11, November 1992, pages 1386-1393, XP002079908 Stuttgart, Deutschland	1-11
		·	

International application No. PCT/DE98/01409

Box I	Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)
This inte	mational search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:
1. 💢	Claims Nos.: because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:
	See Additional Matter PCT/ISA/210
2.	Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
3.	Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Box II	Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)
This Inte	ernational Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:
1.	As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2.	As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
3.	As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4.	No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:
Remar	k on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest. No protest accompanied the payment of additional search fees.

International application No.

PCT/DE98/01409

Although Claims 10 (fully) and 11 (in part) relate to a method for treatment of the human or animal body, and although Claim 11 (in part) relates to a diagnostic method which is carried out on the human or animal body, the search was carried out and was based on the cited effects of the compound/composition.

HILLERIA LIVIAL DEALCH NEIVIL

Information on patent family members

In tional Application No PCT/DE 98/01409

Patent document cited in search report	t	Publication date	1	Patent family member(s)	Publication date
WO 9429350	A	22-12-1994	US AT AU AU CA DE EP JP	5747654 A 169932 T 682705 B 7246494 A 2164984 A 69412614 D 0703926 A 9502862 T	05-05-1998 15-09-1998 16-10-1997 03-01-1995 22-12-1994 24-09-1998 03-04-1996 25-03-1997
WO 9428027	Α	08-12-1994	AU CA EP JP	7098094 A 2163989 A 0700402 A 9501824 T	20-12-1994 08-12-1994 13-03-1996 25-02-1997

MILENNATIONALER RECHERCHENBERICHT

In atlonales Aktenzeichen PCT/DE 98/01409

KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES PK 6 C07K16/28 A61K39/395 IPK 6 G01N33/577 G01N33/574 Nach der Internationalen Patentidassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK **B. RECHERCHIERTE GEBIETE** Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) IPK 6 C07K Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegrifte) C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile Betr. Anspruch Nr. χ S. KIPRIYANOV ET AL.: "Two amino acid 1-11 mutations in an anti-human CD3 single-chain Fv antibody fragment that affect the yield on bacterial secretion but not the affinity." PROTEIN ENGINEERING. Bd. 10, Nr. 4, April 1997, Seiten 445-453, XP002079905 Oxford, GB siehe das ganze Dokument Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu Siehe Anhang Patentfamilie 3 Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen "T" Spätere Veröffentlichung, die nach deminternationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der "A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert. Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundellegenden Theorie angegeben ist "E" älleres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung "L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er-scheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt) en, wenn die Veröffentlichung miteiner oder mehreren anderen "O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann nahellegend ist eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht "P" Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist Datum des Abschlusses der internationalen Recherche Absendedatum des internationalen Recherchenberichts 7. Oktober 1998 21/10/1998 Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Bevollmächtigter Bediensteter Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Nooij, F Fax: (+31-70) 340-3016

In ationales Aktenzeichen PCT/DE 98/01409

		PCI/DE 90	,
C.(Fortsetz	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht komn	nenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
A	S. KIPRIYANOV ET AL.: "Rapid detection of		1-11
	recombinant antibody fragments directed against cell-surface antigens by flow cytometry." JOURNAL OF IMMUNOLOGICAL METHODS, Bd. 196, Nr. 1, 13. September 1996, Seiten 51-62, XP002079906 Amsterdam, NL in der Anmeldung erwähnt siehe "Material & Methods"		
A	S. DÜPEL ET AL.: "Isolation of IgG antibody Fv-DNA from various mouse and rat hybridoma cell lines using the polymerase chain reaction with a simple set of primers." JOURNAL OF IMMUNOLOGICAL METHODS, Bd. 175, Nr. 1, 30. September 1994, Seiten 89-95, XP002079907 Amsterdam, NL in der Anmeldung erwähnt siehe Tabellen		1-11
Α	WO 94 29350 A (THE GOVERNMENT OF THE U.S.A.) 22. Dezember 1994 siehe Tabelle 8 siehe Ansprüche		1-11
A .	WO 94 28027 A (ARCH DEVELOPMENT CORPORATION) 8. Dezember 1994 siehe das ganze Dokument		1-11
A	D. KROON ET AL.: "Identification of sites of degradation in a therapeutic monoclonal antibody by peptide mapping." PHARMACEUTICAL RESEARCH, Bd. 9, Nr. 11, November 1992, Seiten 1386-1393, XP002079908 Stuttgart, Deutschland siehe das ganze Dokument		1-11
	·		

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

..ernationales Aktenzeichen

PCT/DE 98/01409

Feld I Bemerkungen zu den Ansprüchen, die sich als nicht recherchierbar erwiesen haben (Fortsetzung von Punkt 1 auf Blatt 1
Gemäß Artikel 17(2)a) wurde aus folgenden Gründen für bestimmte Ansprüche kein Recherchenbericht erstellt:
Ansprüche Nr. weil Sie sich auf Gegenstände beziehen, zu deren Recherche die Behörde nicht verpflichtet ist. nämlich
siehe Weitere Angaben PCT/ISA/210
2. Ansprüche Nr. weil sie sich auf Teile der internationalen Anmeldung beziehen, die den vorgeschriebenen Anforderungen so wenig entsprechen, daß eine sinnvolle internationale Recherche nicht durchgeführt werden kann, nämlich
3. Ansprüche Nr. weil es sich dabei um abhängige Ansprüche handelt, die nicht entsprechend Satz 2 und 3 der Regel 6.4 a) abgefaßt sind.
Feld II Bemerkungen bei mangelnder Einheitlichkeit der Erfindung (Fortsetzung von Punkt 2 auf Blatt 1)
Die internationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindungen enthält:
Da der Anmelder alle erforderlichen zusatzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht auf alle recherchierbaren Ansorüche der internationalen Anmeldung.
 Da für alle recherchierbaren Ansprüche die Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt werden konnte, der eine zusätzliche Recherchengebühr gerechttertigt hätte, hat die Internationale Recherchenbehörde nicht zur Zahlung einer solchen Gebühr aufgefordert.
3. Da der Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht nur auf die Ansprüche der internationalen Anmeldung, für die Gebühren entrichtet worden sind, nämlich auf die Ansprüche Nr.
Der Anmelder hat die erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren nicht rechtzeitig entrichtet. Der internationale Recherchenbencht beschränkt sich daher auf die in den Ansprüchen zuerst erwähnte Erfindung; diese ist in folgenden Ansprüchen erfaßt:
Bemerkungen hinsichtlich eines Widerspruchs Die zusätzlichen Gebühren wurden vom Anmelder unter Widerspruch gezahlt.
Die Zahlung zusätzlicher Gebühren erfolgte ohne Widerspruch.

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/ DE 98/01409

WEITERE ANGABEN

PCT/ISA/ 210

Obwohl die Ansprüche 10 (völlig) und 11 (teilweise) sich auf ein Verfahren zur Behandlung des menschlichen/tierischen Körpers beziehen, und obwohl der Anspruch 11 (teilweise) sich auf ein Diagnostizierverfahren, das am menschlichen/tierischen Körper vorgenommen wird, bezieht, wurde die Recherche durchgeführt un gründete sich auf die angeführten Wirkungen der Verbindung/Zusammensetzung.

ACCRECATE THE RECEIPT OF THE PROPERTY OF THE P

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Int :ionales Aktenzeichen
PCT/DE 98/01409

Im Recherchenbericht Ingeführtes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung		itglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung		
WO 9429350	A	22-12-1994	US AT AU AU CA DE EP JP	5747654 A 169932 T 682705 B 7246494 A 2164984 A 69412614 D 0703926 A 9502862 T	05-05-1998 15-09-1998 16-10-1997 03-01-1995 22-12-1994 24-09-1998 03-04-1996 25-03-1997		
WO 9428027	Α	08-12-1994	AU CA EP JP	7098094 A 2163989 A 0700402 A 9501824 T	20-12-1994 08-12-1994 13-03-1996 25-02-1997		